



02008571207000008



11805

ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 857

12 Ιουλίου 2000

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

- Μερική ανάκληση της ΥΑ ΥΠΠΟ/ΔΙΛΑΠ/Γ /2700/64729/30-11-78 (ΦΕΚ 1080/Β/16-12-78) με την οποία χαρακτηρίσθηκε ως έργο τέχνης το κτίριο στην συμβολή των οδών Πανεπιστημίου και Σανταρόζα ιδιοκτησίας Πανεπιστημίου Αθηνών και εμμόνη στην πιο πάνω ΥΑ μόνον ως προς το κέλυφος του κτιρίου 1
- Χαρακτηρισμός Πύργου Castelli στην περιοχή Κάμπου Ν. Χίου ως ιστορικού διατηρητέου Μνημείου 2
- Καθιέρωση εργασίας με αμοιβή κατά τις Κυριακές και εξαιρέσιμες ημέρες σε υπαλλήλους της Ν.Α. Λακωνίας, 3
- Ανανέωση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού εμβολίου NOBI-PORVAC AUJESZKY, Κόνις για ενέσιμο εναιώρημα 4
- Άδεια κυκλοφορίας του απολυμαντικού χώρου D10 CONCENTRATE 5
- ΔΙΟΡΘΩΣΕΙΣ ΣΦΑΛΜΑΤΩΝ**
- Διορθώσεις σφαλμάτων στις Φ. 12.1/Β3/80/2000, Φ. 12.1/Β3/332/2000 και Φ. 12.1/Β3/2430/2000 αποφάσεις Υπουργού Εθν. Παιδείας και Θρησκευμάτων. 6

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

- Αριθ. ΥΠΠΟ/ΔΙΛΑΠ/Γ/2034/29595 (1)
Μερική ανάκληση της ΥΑ ΥΠΠΟ/ΔΙΛΑΠ/Γ /2700/64729/30-11-78 (ΦΕΚ 1080/Β/16-12-78) με την οποία χαρακτηρίσθηκε ως έργο τέχνης το κτίριο στην συμβολή των οδών Πανεπιστημίου και Σανταρόζα ιδιοκτησίας Πανεπιστημίου Αθηνών και εμμόνη στην πιο πάνω ΥΑ μόνον ως προς το κέλυφος του κτιρίου.

Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΠΟΛΙΤΙΣΜΟΥ

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις α) Του Ν. 1558/85 «Περί Κυβέρνησης και Κυβερνητικών Οργάνων που δημοσιεύθηκε στο ΦΕΚ 137/Α/26-7-85». β) Του άρθρου 52 του Ν. 5351/32 «Περί Αρχαιοτήτων» όπως αντικαταστάθηκε με το άρθρο 14 και 17 του Ν.Δ. 216/1943 και τροποποιήθηκε με το άρθρο 32 παρ. 5 του Ν. 1337/1983 και ισχύει. γ) του Ν. 1469/50 «Περί προστασίας ειδικής κατηγορίας οικοδομημάτων και έργων τέχνης μεταγενεστέρων του 1830» δ) του Ν. 2039

«Περί Κύρωσης της Σύμβασης για την προστασία της αρχιτεκτονικής Κληρονομιάς της Ευρώπης ΦΕΚ 61/Α/13-4-92) ε) του Ν. Δ. 941/77 «Περί Οργανισμού του ΥΠΠΕ» ζ) το Π.Δ. 161/26-4-84 (ΦΕΚ 54/Α/30-4-84) «περί ανακατανομής αρμοδιοτήτων των Υπουργείων ΥΠΠΕ-ΥΧΟΠ».

2. Την ΥΑ ΥΠΠΟ/ΓΝΟΣ/57631/21-11-97 (ΦΕΚ 1080/ΤΒ/ 5-12-97) με την οποία τροποποιείται η παρ 8 του άρθρου 6 της ΥΑ ΥΠΠΟ/ΓΝΟΣ/49095/30-10-91 (ΦΕΚ 987 τ.Β'/28-11-91). «Μεταβίβαση αρμοδιοτήτων Υπουργού και δικαιώματος υπογραφής Με εντολή Υπουργού» στους Γεν. Γραμματείς, Γεν. Διευθυντές και Προϊσταμένους των Δ/νσεων, Τμημάτων και Γραφείων της Κεντρικής Υπηρεσίας του ΥΠΠΟ.

3. Την ΥΑ ΥΠΠΟ/ΔΙΛΑΠ/Γ/2700/64729/30-11-78 (ΦΕΚ 1080/Β/16-12-78), με την οποία χαρακτηρίσθηκε ως έργο τέχνης το κτίριο στη συμβολή των οδών Πανεπιστημίου και Σανταρόζα ιδ. Πανεπιστημίου Αθηνών

4. Την εισήγηση της 1ης Εφορείας Νεωτέρων Μνημείων και του Τμήματος Νεωτέρων Μνημείων της ΔΙΛΑΠ καθώς και τα λοιπά στοιχεία του φακέλου.

5. Την ομόφωνη γνωμοδότηση του Κεντρικού Συμβουλίου Νεωτέρων Μνημείων με αριθμό 11/30-3-00, αποφασίζουμε:

Α. Ανακαλούμε μερικώς την απόφαση με αρ. ΥΠΠΟ/ΔΙΛΑΠ/Γ/2700/64729/30-11-78 (ΦΕΚ 1080/Β/6-12-78) , με την οποία χαρακτηρίσθηκε ως έργο τέχνης το κτίριο στη συμβολή των οδών Πανεπιστημίου και Σανταρόζα στην Αθήνα, ιδιοκτησίας του Πανεπιστημίου Αθηνών, και αποχαρακτηρίζουμε το εσωτερικό του, διότι έχει υποστεί φθορές και αλλοιώσεις και δεν διασώζει πλέον τα στοιχεία που ορίζουν οι διατάξεις του Ν. 1469/50.

Β. Εμμένουμε στον χαρακτηρισμό του κτιρίου μόνο ως προς το κέλυφός του, το οποίο θα διατηρηθεί και θα αποκατασταθεί στην αρχική του μορφή

Η παρούσα απόφαση να δημοσιευθεί στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως.

Αθήνα, 12 Ιουνίου 2000

Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ

ΘΕΟΔΩΡΟΣ ΠΑΓΚΑΛΟΣ

- Αριθ. ΥΠΠΟ/ΑΡΧ/Β1/Φ28/ΚΗΡ/23358/743 (2)
Χαρακτηρισμός Πύργου Castelli στην περιοχή Κάμπου Ν. Χίου ως ιστορικού διατηρητέου Μνημείου.

Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΠΟΛΙΤΙΣΜΟΥ

Έχοντας υπόψη:

- 1) Την Υ.Α.ΥΠΠΟ/ΓΝΟΣ/49095/30-10-1991 (ΦΕΚ987/Β/

28-11-1991 και ΦΕΚ 17/Β/16-1-1992) για μεταβίβαση αρμοδιοτήτων Υπουργού και δικαιώματος υπογραφής «Με Εντολή Υπουργού» στους Γ. Γραμματέα, Ειδ. Γραμματέα, Προϊσταμένους Δ/σεων, Τμημάτων και Γραφείων του ΥΠΠΟ.

2) Τις διατάξεις του Κ. Ν. 5351/32 «Περί Αρχαιοτήτων».

3) Τον Ν. 2039 ΦΕΚ 61/Α/13-4-1992 «Κήρωση της Σύμβασης για την προστασία της αρχιτεκτονικής κληρονομιάς της Ευρώπης».

4) Την Γνωμοδότηση του Τοπικού Συμβουλίου Μνημείων Νήσων όπως διατυπώθηκε με την αριθμ. 5/20, 21.4.2000 Συνεδρία του, αποφασίζουμε:

Χαρακτηρίζουμε τον πύργο Castelli, νυν ιδιοκτησίας Μέρμυγκα στην περιοχή του Κάμπου της νήσου Χίου, ως ιστορικό διατηρητέο μνημείο, με περιβάλλοντα χώρο 50μ. γύρω από τα όρια ιδιοκτησίας.

Ο πύργος βρίσκεται πάνω στον ποταμό Κοκκαλά πολύ κοντά στο γεφύρι της Μαξιμίνας και ανήκει στα τυπικά δείγματα της χιώτικης αρχιτεκτονικής της περιοχής Κάμπου της Χίου η οποία αναπτύχθηκε στους πρώτους αιώνες της γενουοκρατίας μετά τον 16ο αιώνα.

Η σημερινή μορφή του πύργου χρονολογείται περίπου στο β' μισό του 18ου αιώνα.

Η εσωτερική τοιχοποιία του πύργου είναι ισόδομη λαξευτή από πέτρα θυμιανών.

Η αυλόθυρα είναι κατασκευασμένη και αυτή από πέτρα θυμιανών και την αποτελούν ειδικά δίχρωμα κομμάτια τα οποία έχουν διαταχθεί έτσι ώστε το κόκκινο χρώμα να βρίσκεται στη μέση ακριβώς.

Χαρακτηριστική είναι η σκάρπα που οδηγεί από τον ποταμό στο πλάτωμα της εισόδου, το οποίο είναι στρωμένο με βοτσαλωτό δάπεδο και διαθέτει πεζούλες για να ξεκουράζεται ο επισκέπτης.

Η κάτοψη του εσωτερικού είναι συμπαγής με λογική εκμετάλλευση των χώρων στο ισόγειο, όπου κυριαρχεί ένα δωμάτιο στεγασμένο εσωτερικά με σκαφοειδή θόλο, με πιθανή χρήση εργαστηρίου. Στον όροφο υπάρχει η κατοικία («τσαρδί») στον οποίο οδηγεί εξωτερική λίθινη κλίμακα. Στην αυλή υπάρχει μάγγανος (ένα πρωτότυπο σύστημα αντλήσεως νερού),

Από τις διατάξεις αυτής της απόφασης δεν προκαλούνται δαπάνες σε βάρος του κρατικού προϋπολογισμού

Η παρούσα απόφαση θα δημοσιευθεί στην εφημερίδα της Κυβερνήσεως

Αθήνα, 1 Ιουνίου 2000

Με εντολή Υπουργού
Ο Προϊστάμενος της Διεύθυνσης
ΙΣΙΔΩΡΟΣ ΚΑΚΟΥΡΗΣ

Αριθ. 2428 (3)
Καθιέρωση εργασίας με αμοιβή κατά τις Κυριακές και εξαιρέσιμες ημέρες σε υπαλλήλους της Ν.Α. Λακωνίας.

Ο ΝΟΜΑΡΧΗΣ ΛΑΚΩΝΙΑΣ

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις: α) του άρθρου 15 του Ν. 2592/98 όπως τροποποιήθηκαν με τις όμοιες του άρθρου 25 παρ. 7 του Ν.2738/99. β) του Π.Δ. 30/96 «Κώδικας Νομαρχιακής Αυτ/σης».

2. Το γεγονός ότι η Νομαρχιακή Αυτ/ση είναι αρμόδια για την κατάρτιση των προγραμμάτων εορτασμού των Εθνικών -Επετείων στην έδρα της και προκύπτει ανάγκη

να παρίστανται ως τελετάρχες υπάλληλοι της Ν.Α., αποφασίζουμε:

1. Εγκρίνουμε την απασχόληση κατά τις Κυριακές και εξαιρέσιμες ημέρες, σε δέκα έξι (16) υπαλλήλους της Ν.Α. προκειμένου να παρευρίσκονται ως τελετάρχες στον εορτασμό των Εθνικών Επετείων και επίσημων εορτών.

2. Ορίζουμε ότι ο καθένας τελετάρχης θα εργάζεται συνολικά τέσσερες (4) εξαιρέσιμες ημέρες ή Κυριακές για το χρονικό διάστημα από 1 Ιουλίου 2000 έως 31 Δεκεμβρίου 2000 και η απασχόλησή του δεν θα υπερβαίνει συνολικά τις δέκα (10) ώρες.

3. Η δαπάνη που προκαλείται από την παρούσα απόφαση και ανέρχεται στο ύψος των 300.000 δρχ. περίπου, θα αντιμετωπισθεί από τον προϋπολογισμό της Δ/νσης Οικονομικών Υπηρεσιών της Ν.Α. (ΚΑΕ 0512).

Η απόφαση αυτή να δημοσιευθεί στην εφημερίδα της Κυβερνήσεως

Σπάρτη, 12 Ιουνίου 2000

Ο Νομάρχης
ΓΡΗΓΟΡΙΟΣ ΑΠΟΣΤΟΛΑΚΟΣ

Αριθ. 17371/10.5.2000 (4)
Ανανέωση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού εμβολίου NOBI-PORVAC AUJESZKY, Κόνις για ενέσιμο εναιώρημα.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Έχοντας υπόψη:

α) Τις διατάξεις του άρθρου 3 του Ν. 1965/91,
β) Τις διατάξεις του άρθρου 16 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 378812/92 «Περί κυκλοφορίας ελέγχου και όρων παρασκευής των κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων, των ανοσολογικών κτηνιατρικών φαρμάκων και φαρμακούχων ζωοτροφών»,
γ) Τη Γνωμάτευση του Επιστημονικού Συμβουλίου Εγκρίσεων Κτηνιατρικό Τμήμα Β' (Βιολογικών προϊόντων) Κ-28/16-3-2000

(Διαδικασία Αμοιβαίας Αναγνώρισης D Ε/Ν/0019/001/Ν 001 - DE/Ν/0012/001/Ν001), αποφασίζουμε:

Ανανεώνουμε την άδεια κυκλοφορίας του κτηνιατρικού φαρμακευτικού Εμβολίου NOBI-PORVAC AUJESZKY με τα παρακάτω στοιχεία:

1. Δραστική ουσία: Όπως η σύνθεση
2. Φαρμακοτεχνική μορφή: Κόνις για ενέσιμο εναιώρημα
3. Μορφή / Περιεκτικότητα: PD. INJ. SUS
4. Δραστικές ουσίες της οποίες αναφέρεται ή περιεκτικότητα: Όπως η σύνθεση
5. Συσκευασίες 004600101: BTx10 VIALSX10 doses+BTx10 VIALSX20ML SOLV Ενδομυϊκή χορήγηση.
004600102: BTx10 VIALSX50 doses+BTx10 VIALSX100ML SOLV Ενδομυϊκή χορήγηση.
004600103: BTx10 VIALSX25 doses+BTx10 VIALSX5ML SOLV Ενδοδερμική χορήγηση
004600104: BTx10 VIALSX50 doses+BTx10 VIALSX10ML SOLV Ενδοδερμική χορήγηση
6. Κατηγορία προϊόντος: Εμβόλιο
7. Οδός και τρόπος χορήγησης: Ενδομυϊκή. Ενδοδερμική
8. Επωνυμία δικαιούχου σήματος: (1814) INTERVET INTERN. B.V. ΟΛΛΑΝΔΙΑ
9. Επωνυμία παρασκευαστή: (1814) INTERVET INTERN. B.V. ΟΛΛΑΝΔΙΑ

10. Επωνυμία συσκευαστή: (1814) INTERVET INTERN. B.V, ΟΛΛΑΝΔΙΑ

11. Επωνυμία υπεύθυνου κυκλοφορίας: (1815) INTERVET HELLAS AE

ΚΩΔΙΚΟΣ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ: 0046001

12. Τρόπος διάθεσης: Με Κτηνιατρική συνταγή

13. Διάρκεια ζωής: 18 μήνες, σε θερμοκρασία 2° έως 8°C. Προστατευμένο από το φως. (24 μήνες εφόσον φυλαχθεί στους 20°C.

Διαλύτης: 24 μήνες σε θερμοκρασία <25°C. Να μην καταψύχεται το προϊόν μετά την ανασύσταση 8 ώρες σε θερμοκρασία 2° - 8°C.

14. Χρόνος αναμονής: Δεν απαιτείται

15. Σύνθεση ανά: 1 Δόση

Δραστικές ουσίες Ποσότητα
AUJESZKY DISEASE VIRUS, STRAIN BEGONIA 10^{5.5}TCID₅₀

Σύνθεση εκδόχων ανά Φιαλίδιο* 1 VIAL

Έκδοχα	Ποσότητα
N-Z-AMINE	25.0 MG
SORBITOL 13,3	50.0 MG
GELATIN	25.0 MG
DIBASIC SIDIUM PHOSPHATE DODECAHYDRATE	0.25 MG
MEOMYCIN	TRACES
POLYMYXIN B SULPHATE OR GENTAMYCIN SULPHATE	TRACES
AMPHTERICIN B	TRACES

* η σύνθεση ανά φιαλίδιο είναι η ίδια ανεξάρτητα από τον αριθμό των περιεχομένων δόσεων.

Σύνθεση διαλυτή ανά ML

DL-TOCOPHEROL ACETATE	75.0 MG
POLYSORBATE 80	50.0 MG
SODIUM CHLORIDE	7.0 MG
POTASSIUM DIHYDROGEN PHOSPHATE	0.52 MG
DISSODIUM HYDROGEN PHOSPHATE DIHYDRATE	1.28 MG
WATER FOR INJECTIONS Q.S.	1.0 ML

16. Περιληψη Χαρακτηριστικών του Προϊόντος και Φύλλο Οδηγιών για το Χρήστη: Όπως τα συνημμένα.

Ο Πρόεδρος ΔΣ/ΕΟΦ
ΚΑΘ. ΧΑΡ. ΜΟΥΤΣΟΠΟΥΛΟΣ

ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ
ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Nobi-porvac Aujeszky

2. ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ

A. Εμβόλιο

2.1 Δραστική ουσία

Κάθε δόση περιέχει τουλάχιστον 10 5,5 TCID₅₀ του στελέχους Begonia του ιού της νόσου Aujeszky..

2.2 Έκδοχα, η επισημάνση των οποίων είναι ουσιαστική για την ορθή χορήγηση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος Ανά φιαλίδιο:

N-Z-Amine	25,0 mg
Sorbitol 13.3	50.0 mg
Gelatin	25,0 mg
Na2HP04.12H2O	0.25 mg

Το εμβόλιο περιέχει ίχνη αντιβιοτικών (νεομυκίνη θειική πολυμυξίνη Β ή θειική γενταμυκίνη και αμφοτερισίνη Β) καθώς και κυτταρικά υπολείμματα ως κατάλοιπα κατά την παραγωγή του αντιγόνου.

Σύνθεση διαλυτή ανά ml:

dl-a-Tocopherol acetate	75 mg
Polysorbate 80	50 mg
Sodium chloride	7.0 mg
Potassium dihydrogen phosphate	0,52 mg
Dissodium hydrogen phosphate dihydrate	1,28 mg
Water for injections	to 1 ml

3. ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ

Λυοφιλοποιημένο εμβόλιο και διαλύτης ανασύστασης για ενδομυϊκή και ενδοδερμική χορήγηση.

Φαρμακολογική ομάδα-.Εμβόλιο ζωντανού ιού για χοίρους. ATCvet code: QI09AD

4. ΦΑΡΜΑΚΟΛΟΓΙΚΕΣ ΙΔΙΟΤΗΤΕΣ

Το Nobi-porvac Aujeszky είναι ένα ζωντανό εμβόλιο για την πρόκληση ενεργητικής ανοσίας κατά της νόσου του Aujeszky, ακολουθούμενης από σημαντική μείωση της αναδίπλωσης του φυσικού ιού στα εμβολιασμένα ζώα για τουλάχιστον 4 μήνες, καθώς και την πρόληψη της θνησιμότητας και των κλινικών συμπτωμάτων της νόσου. Το εμβολιακό στέλεχος στερείται της θυμιδινικής κινάσης και της γλυκοπρωτεΐνης E (tk-, gE-). είναι γενετικά σταθερός και δεν παραμένει εντός του χοίρου. Ο εμβολιασμός επιτρέπει τη διάκριση από την φυσική μόλυνση (marker εμβόλιο). Ο διαλύτης έχει ανοσοδιεγερτικές ιδιότητες.

5. ΚΛΙΝΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

5.0 Είδη ζώων για τα οποία προορίζεται το προϊόν Χοίροι.

5.1 Ενδείξεις για κάθε είδος ζώων

Ενεργός ανοσοποίηση των χοίρων κατά της νόσου του Aujeszky (ψευδόλυσσα) με σκοπό την πρόληψη της θνησιμότητας και των κλινικών συμπτωμάτων καθώς επίσης και τη μείωση της αναδίπλωσης του ιού της νόσου Aujeszky στα εμβολιασμένα ζώα για περίπου 4 μήνες.

5.2 Αντενδείξεις

Να μη χρησιμοποιείται σε σκύλους.

5.3 Ανεπιθύμητες ενέργειες (συχνότητα και σοβαρότητα) Στους χοίρους: καμία.

Στους σκύλους (δεν προορίζεται για σκύλους): Μετά από την ενδομυϊκή χορήγηση είναι πιθανόν να παρουσιασθούν νευρικά συμπτώματα. Μετά τη χορήγηση από το στόμα σε σκύλους δεν παρουσιάσθηκε κανένα σύμπτωμα.

5.4 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση

Νεαρά ζώα ηλικίας κάτω των 3 μηνών, με μητρικά αντισώματα, πιθανόν να απαιτούν δεύτερο εμβολιασμό (βλέπε και εμβολιακό πρόγραμμα).

5.5 Χορήγηση κατά την κύηση και γαλουχία

Δεν αντενδείκνυται.

5.6 Αλληλεπιδράσεις με άλλα κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης

Δεν υπάρχουν πληροφορίες όσον αφορά την αποτελεσματικότητα και την ασφάλεια του εμβολίου αυτού με άλλα εμβόλια. Για το λόγο αυτό συνιστάται να μην χρησιμοποιείται άλλο εμβόλιο εντός των 14 ημερών, πριν ή μετά από τον εμβολιασμό με το εμβόλιο αυτό.

5.7 Δοσολογία και τρόπος χορήγησης α. Ενδοδερμική χορήγηση

Αναμείξετε το εμβόλιο με 0.2 ml/δόση με το διαλύτη που το συνοδεύει. Μετά από την ανάμειξη χορηγείτε σε κάθε ζώο με ενδοδερμική ένεση 0.2 ml (x10 55 TCID₅₀) χρησιμοποιώντας συσκευή ενδοδερμικής χορήγησης. β. Ενδομυϊκή χορήγηση

Αναμείξετε το εμβόλιο με 2 ml/δόση με το διαλύτη που το συνοδεύει. Μετά από την ανάμειξη χορηγείτε σε κάθε ζώο με ενδομυϊκή ένεση 2 ml (x10 55 TCID₅₀) στη περιοχή του τραχήλου.

Πρόγραμμα εμβολιασμού

Παχυνόμενοι χοίροι

Όταν ο 1ος εμβολιασμός διενεργείται σε ηλικία 14 εβδομάδων δεν απαιτείται δεύτερος εμβολιασμός.

Ωστόσο, σε περιπτώσεις όπου υπάρχει κίνδυνος εκδήλωσης της νόσου, ο εμβολιασμός των χοιριδίων μπορεί να διενεργείται και σε ηλικία 10 εβδομάδων. Στις περιπτώσεις όμως αυτές απαιτείται επανεμβολιασμός σε ηλικία 14 εβδομάδων. Η διαφορά μεταξύ των δύο εμβολιασμών πρέπει να είναι 2 ή περισσότερες εβδομάδες.

Χοίροι αναπαραγωγής

Βασικός εμβολιασμός: όπως και οι παχυνόμενοι χοίροι. Αναμνηστικοί εμβολιασμοί: κάθε 4 μήνες (τρεις φορές το χρόνο).

Προγράμματα εκκρίωσης:

Όταν το εμβόλιο χρησιμοποιείται σε προγράμματα εκκρίωσης τότε να ακολουθείται το εγκεκριμένο εμβολιακό πρόγραμμα.

5.8 Υπερδοσολογία (συμπτώματα, επείγουσα αντιμετώπιση, αντίδοτα) Δεν αναφέρθηκαν κλινικά συμπτώματα.

5.9 Ειδικές προειδοποιήσεις για κάθε είδος ζώου Καμία.

5.10 Χρόνος αναμονής Κρέας: 0 ημέρες.

5.11. Ιδιαίτερες προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από το άτομο που χορηγεί το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν στα ζώα. Δεν απαιτούνται.

6. ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

6.1. Ασυμβατότητες (σημαντικότερες)

Να μην αναμειγνύεται με άλλα προϊόντα εκτός από τον διαλύτη για την ανασύστασή του.

6.2 Διάρκεια ζωής και όταν είναι απαραίτητο, μετά την ανασύσταση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ή αφού ανοιχτεί για πρώτη φορά ο περιέκτης.

A. Εμβόλιο:

18 μήνες (αφόσον έχει φυλαχθεί στους -20o C για 24 μήνες) 8 ώρες μετά από την ανασύστασή του.

B. Διαλύτης: 24 μήνες

6.3 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη φύλαξη του προϊόντος

Το εμβόλιο φυλάσσεται σε θερμοκρασία 2° έως 8° C. προστατευμένο από το φως. Ο διαλύτης φυλάσσεται σε θερμοκρασία μικρότερη από 25 °C. Να μην καταψύχεται. Μετά από την ανασύσταση να φυλάσσεται σε θερμοκρασία 2 έως 8° C

6.4 Φύση και συστατικά του περιέκτη

α. Εμβόλιο

Φιαλίδια από υδρολυτική ύαλο Τύπου I, κλεισμένα με ελαστικό πώμα αλογονοβουτυλίου και σφραγισμένα με επικάλυμμα αλουμινίου που φέρει χρωματική κωδικοποίηση. Τα φιαλίδια για την ενδομυϊκή χορήγηση είναι 10 και 50 δόσεων σε κυτία 10 φιαλιδίων. Τα φιαλίδια για την ενδοδερμική είναι 25 και 50 δόσεων σε κυτία των .

β. Διαλύτης

Φιαλίδια από υδρολυτική ύαλο Τύπου I ή II, κλεισμένα με ελαστικό πώμα βουτυλίου και σφραγισμένα με επικάλυμμα αλουμινίου. Τα φιαλίδια για την ενδοδερμική χορήγηση περιέχουν 20 ml (10 δόσεις) και 100 ml (50 δόσεις) διαλύτη. Τα φιαλίδια για την ενδοδερμική χορήγηση περιέχουν 5 ml (25 δόσεις) και 10 ml (50 δόσεις) διαλύτη.

6.5. Όνομα και διεύθυνση του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας και του υπεύθυνου για την διάθεση του προϊόντος στην αγορά.

Intervet International BV Wim de Koorverstraat 35, 5830 AA BOXMEER Holland

6.6 Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την απόρριψη των μη χρησιμοποιηθέντων

κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων ή υπολειμμάτων που προέρχονται από αυτά, εφόσον απαιτείται.

Καταστρέψτε τη ποσότητα του εμβολίου που περίσσεψε με βρασμό, με καύση ή με προσθήκη του σε απολυμαντικό σύμφωνα με την ισχύουσα Νομοθεσία.

7. ΑΛΛΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Χορηγείται με κτηνιατρική συνταγή. Αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση.

Συσκευασία: Κυτία με 10 φιαλίδια εμβολίου.

Ημερομηνία τελευταίας αναθεώρησης του SPC : 25 Φεβρουαρίου 2000

Αριθμός άδειας κυκλοφορίας

Προτεινόμενο φύλλο οδηγιών

Κεφάλαιο VII της οδηγίας 81/851/ΕΟΚ

1 Όνομα ή επωνυμία, μόνιμη διεύθυνση ή έδρα του υπεύθυνου προσώπου για την άδεια κυκλοφορίας και του παρασκευαστή εάν διαφορετικός

Intervet International BV Wim de Koorverstraat 35 5830 AA Boxmeer, Holland

2. Όνομα του κτηνιατρικού προϊόντος και ποιοτική και ποσοτική σύνθεση των δραστικών συστατικών

Όνομα Nobi-porvac Aujeszky

Σύνθεση

Κάθε δόση περιέχει τουλάχιστον 10 5,5 TCID₅₀ του ιού της νόσου Aujeszky, στέλεχος Begonia.

3. Οι κύριες θεραπευτικές ενδείξεις, αντενδείξεις και ανεπιθύμητες ενέργειες, όσες τουλάχιστον είναι απαραί-

τητες για την χρήση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος

Ενδείξεις

Ενεργός ανοσοποίηση των χοίρων κατά της νόσου του Aujeszky (ψευδόλυσσα) με σκοπό την πρόληψη της θνησιμότητας και των κλινικών συμπτωμάτων καθώς επίσης και τη μείωση της αναδίπλωσης του ιού της νόσου Aujeszky στα εμβολιασμένα ζώα για περίπου 4 μήνες.

Αντενδείξεις

Να μη χρησιμοποιείται σε σκύλους.

Ανεπιθύμητες ενέργειες

Στους χοίρους: καμία.

Στους σκύλους (δεν προορίζεται για σκύλους): Μετά από την ενδομυϊκή χορήγηση είναι πιθανόν να παρουσιαστούν νευρικά συμπτώματα. Μετά τη χορήγηση από το στόμα σε σκύλους δεν παρουσιάστηκε κανένα σύμπτωμα.

4. Είδη ζώων για τα οποία προορίζεται, δοσολογία για κάθε είδος ζώου τρόπος και οδός χορήγησης και οδηγίες για τη σωστή χορήγηση εάν απαιτείται.

Είδη ζώων

Χοίροι.

Πρόγραμμα εμβολιασμού Παχυνόμενοι χοίροι

Όταν ο 1ος εμβολιασμός διενεργείται σε ηλικία 14 εβδομάδων δεν απαιτείται δεύτερος εμβολιασμός.

Ωστόσο, σε περιπτώσεις όπου υπάρχει κίνδυνος εκδήλωσης της νόσου, ο εμβολιασμός των χοιριδίων μπορεί να διενεργείται και σε ηλικία 10 εβδομάδων.

Στις περιπτώσεις όμως αυτές απαιτείται επανεμβολιασμός σε ηλικία 14 εβδομάδων.

Η διαφορά μεταξύ των δύο εμβολιασμών πρέπει να είναι 2 ή περισσότερες εβδομάδες.

Χοίροι αναπαραγωγής

Βασικός εμβολιασμός: όπως και οι παχυνόμενοι χοίροι.

Αναμνηστικοί εμβολιασμοί: κάθε 4 μήνες (τρεις φορές το χρόνο).

Προγράμματα εκκρίωσης:

Όταν το εμβόλιο χρησιμοποιείται σε προγράμματα εκκρίωσης τότε να ακολουθείται το εγκεκριμένο εμβολιακό πρόγραμμα.

Δοσολογία - χορήγηση

α. Ενδοδερμική χορήγηση

Αναμείξτε το εμβόλιο με 0.2 ml/δόση με το διαλύτη που το συνοδεύει. Μετά από την ανάμειξη χορηγείτε σε κάθε ζώο με ενδοδερμική ένεση 0.2 ml ($\times 10^{5.5}$ TCID₅₀) χρησιμοποιώντας συσκευή ενδοδερμικής χορήγησης.

β. Ενδομυϊκή χορήγηση

Αναμείξτε το εμβόλιο με 2 ml/δόση με το διαλύτη που το συνοδεύει. Μετά από την ανάμειξη χορηγείτε σε κάθε ζώο με ενδομυϊκή ένεση 2 ml ($\times 10^{5.5}$ TCID₅₀) στη περιοχή του τραχήλου.

6. Ο χρόνος αναμονής ακόμα κι αν είναι μηδέν στις περιπτώσεις που το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν χορηγείται σε ζώα που παράγουν τρόφιμα για ανθρώπινη κατανάλωση.

Χρόνος αναμονής

Κρέας: Ο ημέρες

7. Ειδικές συνθήκες φύλαξης, εάν υπάρχουν.

Το εμβόλιο φυλάσσεται σε θερμοκρασία 2° έως 8° C προστατευμένο από το φως. Ο διαλύτης φυλάσσεται σε θερμοκρασία μικρότερη από 25° C. Να μην καταψύχεται. Μετά από την ανασύσταση να φυλάσσεται σε θερμοκρασία 2 έως 8° C

8. Ιδιαίτερες πληροφορίες που απαιτείται να αναφέρονται σύμφωνα με την α' παράγραφο του άρθρου 12 της οδηγίας 81/851/ΕΟΚ, εάν υπάρχουν

Καμία.

9. Ειδικές προφυλάξεις για την απόρριψη του αχρησιμοποίητου προϊόντος και των χρησιμοποιηθέντων υλικών, εάν υπάρχουν.

Καταστρέψτε τη ποσότητα του εμβολίου που περισσεύει με βρασμό, με καύση ή με προσθήκη του σε απολυμαντικό σύμφωνα με την ισχύουσα Νομοθεσία.

9. Πρόσθετες πληροφορίες, εάν υπάρχουν.

Σε περίπτωση υπερδοσίας δεν αναφέρθηκαν κλινικά συμπτώματα. Εμβολιάζετε μόνο υγιή ζώα.

Αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση Χορηγείται με κτηνιατρική συνταγή.

Συσκευασία:

Τα φιαλίδια για την ενδομυϊκή χορήγηση είναι 10 και 50 δόσεων σε κυτία 10 φιαλιδίων.

Τα φιαλίδια για την ενδοδερμική χορήγηση είναι 25 και 50 δόσεων σε κυτία των 10 φιαλιδίων.

Σταθερότητα:

Εμβόλιο : 18 μήνες εφόσον φυλάσσεται σε θερμοκρασία 2° έως 8° C.

Μετά την ανασύσταση : 8 ώρες.

Διαλύτης: 24 μήνες σε θερμοκρασία μικρότερη από 25° C.

Αριθμός αδείας κυκλοφορίας : ΕΟΦ Τηλέφωνο κέντρου δηλητηριάσεων : 01-77.93.777

Αριθ. 41857/99

(5)

Άδεια κυκλοφορίας του απολυμαντικού χώρου D10 CONCENTRATE.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις: α) Των Ν 1316/83 και Ν.1965/91 και β) Του αρ. 3 της Υπουργικής Απόφασης Υ1β/οικ.7723/94

2. Την παρ. 8 του άρθρου 6 του Ν. 1316/83 σε συνδυασμό με την παρ. 13 του άρθρου 44 του Ν.1397/83,

3. Την Απόφαση του Προέδρου ΔΣ/ΕΟΦ 40187/26-11-99 με την οποία μεταβιβάστηκε στους Προϊσταμένους των Διευθύνσεων η αρμοδιότητα του Προέδρου ΔΣ/ΕΟΦ που αφορά στην υπογραφή των εγγράφων ευθύνης των διευθύνσεών τους.

4. Τη γνωμάτευση του Επιστημονικού Συμβουλίου Εγκρίσεων αρ. Γ-60/12-11-99, αποφασίζουμε:

Χορηγούμε άδεια κυκλοφορίας στο απολυμαντικό χώρου D10 CONCENTRATE με τα κατωτέρω στοιχεία:

Μορφή : Υγρό

Συσκευασία : Σακούλα από πολαιθυλένιο/πολυπροπυλένιο 1.5 Kg

Παρασκευαστής: DIVERSEYLEVER LTD ΜΕΓ. ΒΡΕΤΑΝΙΑ

Συσκευαστής: DIVERSEYLEVER LTD ΜΕΓ. ΒΡΕΤΑΝΙΑ.

Υπευθ. Κυκλοφορίας: UNILEVER HELLAS AEBE.

Σύνθεση: %

Διδέκυλο διμέθυλο χλωριούχο αμμώνιο 9.60

Λιπαρή αλκοόλη (C13) αιθοξυλιωμένη (8EO) 16.00

Λιπαρή αλκοόλη (C13) αιθοξυλιωμένη (12EO) 8.00

Νιτριλοτριοξικό νάτριο 3.90

Μονοαιθανολαμίνη 19.50

Χρωστική Food Red 9 Cl 16185 0.01

Ιδιότητες: Απολυμαντικές, καθαριστικές.

Πεδίο εφαρμογής: Απολύμανση και καθαρισμός σκληρών επιφανειών (δαπέδων, τοίχων, πάγκων εργασίας) σε επαγγελματικές κουζίνες ξενοδοχείων, εστιατορίων κλπ.

Ιδιαίτερες Προφυλάξεις: Οι αναφερόμενες στο συνημμένο Φύλλο οδηγιών χρήσης.

Επισήμανση:

Στην εσωτερική και εξωτερική συσκευασία του προϊόντος απαιτείται να αναφέρονται τα στοιχεία που προβλέπονται από το αρθρ. 7 της Υπουργικής Απόφασης Υ1β/οικ.7723/94.

Πληροφοριακά στοιχεία : Ως το φύλλο Οδηγιών χρήσης
Η άδεια κυκλοφορίας ισχύει μέχρι 31-12-2005

Αθήνα, 21 Ιανουαρίου 2000

Η Διευθύντρια
B. ΡΕΒΙΘΗ

SUMA

D10 Concentrate

Συμπυκνωμένο απορρυπαντικό/απολυμαντικό γενικής χρήσης

Diversey Lever

D10 Conc

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ

Το Divermite D10 Conc. Είναι απορρυπαντικό γενικής χρήσης με ευρέως φάσματος αντιβακτηριακή δράση. Χρησιμοποιείται για τον καθαρισμό και την απολύμανση σκληρών επιφανειών (δαπέδων, τοίχων, πάγκων εργασίας) σε επαγγελματικές κουζίνες ξενοδοχείων, εστιατορίων κλπ.

Περιέχει μεταξύ άλλων: 15-30% μη ιονικά τασιενεργά. 5-15%απολυμαντικό παράγοντα διδεκυλο-διμεθυλο χλωριούχο αμμώνιο.Λιγότερο από 5% νιτριλοτριοξικό νάτριο ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

Το Divermite D10 Conc. πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο μέσω του δοσομετρικού συστήματος Divermite Dispenser.

Δοσολογία:

Για χρήση σε μπουκάλι 750ml: μία δόση 10ml στο μπουκάλι 750ml.

Για χρήση σε κουβά: 10ml σε 4ltr νερό

ΟΔΗΓΙΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΗΣ

Επιβλαβές σε περίπτωση κατάποσης

Ερεθίζει τα μάτια και το δέρμα

Μακριά από παιδιά.

Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια πλύνετε τα αμέσως με άφθονο νερό και ζητήστε ιατρική συμβουλή.

Να φοράτε κατάλληλα γάντια.

Σε περίπτωση καταπόσεως. ζητήστε ιατρική συμβουλή αμέσως και δείξτε αυτό το δοχείο ή την ετικέτα

Πλύνετε κα σκουπίστε τα χέρια σας μετά τη χρήση.

Σε περίπτωση παρατεταμένης επαφής μπορεί να χρειασθεί προστασία του δέρματος.

Το σκεύασμα θα χρησιμοποιείται αποκλειστικά σε μονάδες με χημικό και βιολογικό καθαρισμό.

Μετά από διαρροή ή έκχυση του προϊόντος, χρησιμοποιείτε απορροφητικό υλικό όπως άμμο ή πριονίδι και ξεπλύνετε καλά τα υπολείμματα με νερό. Απαγορεύεται η απελευθέρωση του προϊόντος στον υδροφόρο ορίζοντα ή το αποχετευτικό σύστημα.

Χρησιμοποιείτε το προϊόν σύμφωνα με τις οδηγίες χρήσης.

Τηλ. Κέντρου Δηλητηριάσεων: 01-7793777

ΑΡ.ΚΑΤ.ΓΧ.Κ.: 4666/0/99

ΑΡ. ΕΓΚΡ. ΕΟΦ:

DiverseyLever

UNILEVER HELLAS AEBE

Μαρίνου Αντύπα 92, 14121 - Ν. Ηράκλειο

Τηλ. 2701500 - FAX : 2701689

Βάρος 1.5kg

Περιέχει τεταρτοταγές αμμωνιακό άλας και αιθοξυλιμένες λιπαρές αλκοόλες.

**ΛΕΙΠΕΙ
ΣΧΗΜΑ**

ΚΩΔ. 05701

ΔΙΟΡΘΩΣΕΙΣ ΣΦΑΛΜΑΤΩΝ

(6)

Στις Φ. 12.1/Β3/80/2000, Φ.12 1/Β3/332/2000 και Φ. 12.1/Β3/2430/2000 αποφάσεις Υπουργού Εθν. Παιδείας και Θρησκευμάτων γίνονται οι εξής διορθώσεις σφαλμάτων:

Α/Α	ΑΡΙΘΜΟΣ ΥΠΟΥΡΓΙΚΗΣ ΑΠΟΦΑΣΗΣ ΠΟΥ ΔΙΟΡΘΩΝΕΤΑΙ	Φ.Ε.Κ. ΤΗΣ ΥΠΟΥΡΓΙΚΗΣ ΑΠΟΦΑΣΗΣ ΠΟΥ ΔΙΟΡΘΩΝΕΤΑΙ	Α/Α ΚΑΙ ΣΕΛΙΔΑ ΤΟΥ ΦΕΚ ΣΤΟ ΟΠΟΙΟ ΓΙΝΕΤΑΙ Η ΔΙΟΡΘΩΣΗ ΤΟΥ ΣΧΗΜΑΤΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΣΥΓΓΡΑΦΕΑΣ	ΠΛΑΙΟ ΣΥΓΓΡΑΜΜΑΤΩΝ	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΙΣΑΓΟΜΕΝΟΥ	ΤΗΣ ΔΙΟΡΘΩΣΗΣ ΟΡΓΑΝΟ
1	Φ 12.1/Β3/80/2000	600/Β/2000	Α/Α 7 ΣΕΛ. 7398	ΠΕΛΑΓΙΑ ΖΗΤΗ & ΣΙΑ Ο.Ε. ΕΚΔΟΣΕΙΣ - ΕΚΤΥΠΩΣΕΙΣ ΒΙΒΛΙΩΝ	ΜΟΥΣΙΑΔΗΣ ΧΡ. - ΧΑΤΖΗΠΑΝΤΕΛΗΣ ΘΕΟΔ.	ΣΥΝΔΥΑΣΤΙΚΗ (ΑΠΑΡΙΘΜΗΣΗ - ΣΧΕΔΙΑΣΜΟΙ - ΓΡΑΦΗΜΑΤΑ)	αντί του λανθασμένου τιμήματος δακτύλου ΜΗΧ. ΜΗΧ. ΑΠΘ	στο σωστό τμήμα δακτύλου: ΜΑΘΗΜΑΤΙΚΩΝ Α.Π.Θ.
2	Φ 12.1/Β3/332/2000	607/Β/2000	Α/Α 149 ΣΕΛ. 7588	ΠΕΛΑΓΙΑ ΖΗΤΗ & ΣΙΑ Ο.Ε. ΕΚΔΟΣΕΙΣ - ΕΚΤΥΠΩΣΕΙΣ ΒΙΒΛΙΩΝ	ΑΝΤΩΝΟΠΟΥΛΟΣ Μ. - ΝΤΟΜΗΣ	ΕΙΣΑΓΩΓΗ ΣΤΗΝ ΠΥΡΗΝΙΚΗ ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΑ	αντί της λανθασμένης τιμής συγγραμμάτων ακαδ. έτους 1998-99: δρχ. 4500 & ακαδ. έτους 1999-2000: δρχ. 4500	στη σωστή τιμή συγγραμμάτων ακαδ. έτους 1998-99 δρχ. 4700 & ακαδ. έτους 1999-2000: δρχ. 4700
3	Φ 12.1/Β3/332/2000	607/Β/2000	Α/Α 183 ΣΕΛ. 7591	ΠΕΛΑΓΙΑ ΖΗΤΗ & ΣΙΑ Ο.Ε. ΕΚΔΟΣΕΙΣ - ΕΚΤΥΠΩΣΕΙΣ ΒΙΒΛΙΩΝ	ΣΤΑΜΟΠΟΥΛΟΣ Δ.	ΕΝΤΟΜΑ ΑΠΟΘΗΚΩΝ ΜΕΤΑΛΩΝ ΚΑΛΥΠΤΕΡΙΩΝ ΚΑΙ ΛΑΧΑΝΙΚΩΝ	αντί του λανθασμένου συγγραφέα: ΣΤΑΜΑΤΟΠΟΥΛΟΣ Δ.	στο σωστό συγγραφέα: ΣΤΑΜΑΤΟΠΟΥΛΟΣ Δ.
4	Φ 12.1/Β3/2430/2000	698/Β/2000	Α/Α 1 ΣΕΛ. 9425	ΑΘΑΝΑΣΙΟΣ Ε. ΠΑΠΑΣ ΚΑΘΗΓΗΤΗΣ ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΟΥ ΑΘΗΝΩΝ	ΠΑΠΑΣ Α.	ΔΙΔΑΚΤΙΚΗ ΓΛΩΣΣΑΣ ΚΑΙ ΚΕΙΜΕΝΩΝ ΠΡΩΤΗ ΑΝΑΓΝΩΣΗ ΚΑΙ ΓΡΑΦΗ ΑΝΑΔΥΟΜΕΝΗ ΑΝΑΓΝΩΣΗ ΚΑΙ ΓΡΑΦΗ ΤΟΜΟΣ Α'	αντί του λανθασμένου συγγραφέα: ΠΑΠΑΣ Ε.	στο σωστό συγγραφέα: ΠΑΠΑΣ Α.
5	Φ 12.1/Β3/2430/2000	698/Β/2000	Α/Α 2 ΣΕΛ. 9425	ΑΘΑΝΑΣΙΟΣ Ε. ΠΑΠΑΣ ΚΑΘΗΓΗΤΗΣ ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΟΥ ΑΘΗΝΩΝ	ΠΑΠΑΣ Α.	ΔΙΔΑΚΤΙΚΗ ΓΛΩΣΣΑΣ ΚΑΙ ΚΕΙΜΕΝΩΝ ΠΡΩΤΗ ΑΝΑΓΝΩΣΗ ΚΑΙ ΓΡΑΦΗ ΑΝΑΔΥΟΜΕΝΗ ΑΝΑΓΝΩΣΗ ΚΑΙ ΓΡΑΦΗ ΤΟΜΟΣ Β'	αντί του λανθασμένου συγγραφέα: ΠΑΠΑΣ Ε.	στο σωστό συγγραφέα: ΠΑΠΑΣ Α.

(Από το ΥΠ.Ε.Π.Θ.)

ΕΘΝΙΚΟ ΤΥΠΟΓΡΑΦΕΙΟ**ΕΦΗΜΕΡΙΔΑ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ**

ΚΑΠΟΔΙΣΤΡΙΟΥ 34 * ΑΘΗΝΑ 104 32 * TELEX 223211 YPET GR * FAX 52 34 312

ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ: <http://www.et.gr>e-mail: webmaster@et.gr**ΥΠΗΡΕΣΙΕΣ ΕΞΥΠΗΡΕΤΗΣΗΣ ΠΟΛΙΤΩΝ**

ΚΕΝΤΡΙΚΗ ΥΠΗΡΕΣΙΑ Σολωμού 51		ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑΚΑ ΓΡΑΦΕΙΑ ΠΩΛΗΣΗΣ Φ.Ε.Κ.	
Πληροφορίες δημοσιευμάτων Α.Ε. - Ε.Π.Ε.	5225 761 - 5230 841	ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ - Βασ. Όλγας 227 - Τ.Κ. 54100	(031) 423 956
Πληροφορίες δημοσιευμάτων λοιπών Φ.Ε.Κ.	5225 713 - 5249 547	ΠΕΙΡΑΙΑΣ - Νικήτα 6-8 Τ.Κ. 185 31	4135 228
Πώληση Φ.Ε.Κ.	5239 762	ΠΑΤΡΑ - Κορίνθου 327 - Τ.Κ. 262 23	(061) 6381 100
Φωτοαντίγραφα παλαιών Φ.Ε.Κ.	5248 141		
Βιβλιοθήκη παλαιών Φ.Ε.Κ.	5248 188	ΙΩΑΝΝΙΝΑ - Διοικητήριο Τ.Κ. 450 44	(0651) 87215
Οδηγίες για δημοσιεύματα Α.Ε. - Ε.Π.Ε.	5248 785	ΚΟΜΟΤΗΝΗ - Δημοκρατίας 1 Τ.Κ. 691 00	(0531) 22 858
Εγγραφή Συνδρομητών Φ.Ε.Κ. και αποστολή Φ.Ε.Κ.	5248 320	ΛΑΡΙΣΑ - Διοικητήριο Τ.Κ. 411 10	(041) 597449
		ΚΕΡΚΥΡΑ - Σαμαρά 13 Τ.Κ. 491 00	(0661) 89 127 / 89 120
		ΗΡΑΚΛΕΙΟ - Πλ. Ελευθερίας 1, Τ.Κ. 711 10	(081) 396 223
		ΛΕΣΒΟΣ - Πλ. Κωνσταντινουπόλεως Τ.Κ. 811 00 Μυτιλήνη	(0251) 46 888 / 47 533

ΤΙΜΗ ΠΩΛΗΣΗΣ ΦΥΛΛΩΝ ΕΦΗΜΕΡΙΔΟΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

- Για τα ΦΕΚ από 1 μέχρι 8 σελίδες 200 δρχ.
- Για τα ΦΕΚ από 8 σελίδες και πάνω η τιμή πώλησης κάθε φύλλου (8σέλιδου ή μέρους αυτού) προσαυξάνεται κατά 100 δρχ. ανά 8σέλιδο ή μέρος αυτού.
- Για τα ΦΕΚ του Τεύχους Προκηρύξεων Α.Σ.Ε.Π. ανεξαρτήτως αριθμού σελίδων δρχ. 100. (Σε περίπτωση Πανελλήνιου Διαγωνισμού η τιμή θα προσαυξάνεται κατά δρχ. 100 ανά 8σέλιδο ή μέρος αυτού).

ΕΤΗΣΙΕΣ ΣΥΝΔΡΟΜΕΣ Φ.Ε.Κ.

Τεύχος	Κ.Α.Ε. Προϋπολογισμού 2531	Κ.Α.Ε. εσόδου υπέρ ΤΑΠΕΤ 3512
Α' (Νόμοι, Π.Δ., Συμβάσεις κ.λπ.)	60.000 δρχ.	3.000 δρχ.
Β' (Υπουργικές αποφάσεις κ.λπ.)	70.000 "	3.500 "
Γ' (Διορισμοί, απολύσεις κ.λπ. Δημ. Υπαλλήλων)	15.000 "	750 "
Δ' (Απαλλοτριώσεις, πολεοδομία κ.λπ.)	70.000 "	3.500 "
Αναπτυξιακών Πράξεων (Τ.Α.Π.Σ.)	30.000 "	1.500 "
Ν.Π.Δ.Δ. (Διορισμοί κ.λπ. προσωπικού Ν.Π.Δ.Δ.)	15.000 "	750 "
Παράρτημα (Προκηρύξεις θέσεων ΔΕΠ κ.τλ.)	5.000 "	250 "
Δελτίο Βιομηχανικής Ιδιοκτησίας (Δ.Ε.Β.Ι.)	10.000 "	500 "
Ανωτάτου Ειδικού Δικαστηρίου (Α.Ε.Δ.)	3.000 "	150 "
Προκηρύξεων Α.Σ.Ε.Π.	10.000 "	500 "
Ανωνύμων Εταιρειών & Ε.Π.Ε.	300.000 "	15.000 "
Διακηρύξεων Δημοσίων Συμβάσεων (Δ.Δ.Σ.)	50.000 "	2.500 "
ΓΙΑ ΟΛΑ ΤΑ ΤΕΥΧΗ ΕΚΤΟΣ Α.Ε. & Ε.Π.Ε.	300.000 "	15.000 "

- * Οι συνδρομές του εσωτερικού προπληρώνονται στα Δημόσια Ταμεία που δίνουν αποδεικτικό είσπραξης (διπλότυπο) το οποίο με τη φροντίδα του ενδιαφερομένου πρέπει να στέλνεται στην Υπηρεσία του Εθνικού Τυπογραφείου.
- * Οι συνδρομές του εξωτερικού επιβαρύνονται με το διπλάσιο των ανωτέρω τιμών.
- * Η πληρωμή του υπέρ ΤΑΠΕΤ ποσού που αντιστοιχεί σε συνδρομές, εισπράττεται από τα Δημόσια Ταμεία.
- * Οι συνδρομητές του εξωτερικού μπορούν να στέλνουν το ποσό του ΤΑΠΕΤ μαζί με το ποσό της συνδρομής.
- * Οι Νομαρχιακές Αυτοδιοικήσεις, οι Δήμοι, οι Κοινοότητες ως και οι επιχειρήσεις αυτών πληρώνουν το μισό χρηματικό ποσό της συνδρομής και ολόκληρο το ποσό υπέρ του ΤΑΠΕΤ.
- * Η συνδρομή ισχύει για ένα χρόνο, που αρχίζει την 1η Ιανουαρίου και λήγει την 31η Δεκεμβρίου του ίδιου χρόνου. Δεν εγγράφονται συνδρομητές για μικρότερο χρονικό διάστημα.
- * Η εγγραφή ή ανανέωση της συνδρομής πραγματοποιείται το αργότερο μέχρι τον Μάρτιο κάθε έτους.
- * Αντίγραφα διπλοτύπων, ταχυδρομικές επιταγές και χρηματικά γραμμάτια δεν γίνονται δεκτά.

Οι υπηρεσίες εξυπηρέτησης των πολιτών λειτουργούν καθημερινά από 08.00' έως 13.00'**ΑΠΟ ΤΟ ΕΘΝΙΚΟ ΤΥΠΟΓΡΑΦΕΙΟ**